# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

### (19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-169780

(43)公開日 平成9年(1997)6月30日

(51) Int.Cl.6

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 F 7/18

C 0 7 F 7/18

H

審査請求 有 発明の数1 書面 (全7 頁)・

(21)出願番号

特願平8-327444

(62)分割の表示

特願昭62-183041の分割

(22)出願日

昭和62年(1987) 7月22日

(71)出願人 390010205

富士薬品工業株式会社

富山県高岡市長慶寺530番地

(72) 発明者 森 謙治

東京都文京区向ヶ丘2丁目3番8号

(72)発明者 竹内 禎

富山県氷見市下田子1番30号

(72)発明者 油谷 政和

富山県高岡市大町3番11号

(72)発明者 竹田 栄夫

富山県高岡市五十里西町69

(54) 【発明の名称】 3-クロロー4-シリルオキシー2-シクロペンテン-1-オン類の製造法

(57)【襲約】

【課題】 3ークロロー4ーシリルオキシー2ーシクロ

ペンテンー1ーオン類の新規な製造方法を提供

【解決手段】シスー3ークロロー4ーシリルオキシー2

ーシクロペンテンー 1ーオール類を酸化することを特徴

とする3ークロローコーシリルオキシー2ーシクロペン

テン・1ーオン類の工業的に有用な製造方法を提供す

【効果】本発明により、制癌剤等で有用やブナグランジ

ン類を効率よく製造することができる

【特許請求の範囲】 【請求項1】式 | I | 、 【化1】

(式中、日本水酸基の保護基であるシリル基を表わし、\*は不斉中心を表わし、これに由来する立体異性体が存在するが、本発明においては(1 S 、4 R )であるか、(1 R 、4 S )。または両者の任意の割合の混合物である。)で表わされるシスー3ークロローユーシリルオキシー2ーシクロペンテンー1ーオール類を酸化することを特徴とする。式上「「1 +

#### 【化2】

(式中、日本は水酸基の保護基であるシリル基を表わし、\*は不斉中心を表わし、これに由来する立体異性体が存在するが、本発明においては4日であるか、48、または両者の任意の割合の混合物である。)で表わられる3-2ロロー4-シリルオキシー2-シクロペンテンー1-オン類の製造法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、3-クロロー4-シリルオキシー2-シクロペンテンー1ーオン類の新規な製造方法に関する。さらに詳しくは、優れた制癌作用、抗ウイルス作用を有するプナグランジン類を製造するにあたり、有用な化合物となり得る3-クロロー4-シリルオキシー2-シクロペンテンー1ーオン類の製造方法に関する。

#### [0002]

【従来の技術】近年、オアフ島で採集された舟底に着生

するテレスト・リイーセイ(Telesto riis ci)からプロスタグランジン類縁物質であるフナグランジンが単離された1月刊薬事、24巻、41頁(1986);ショイヤーら、J. Am. Chem. Soc.、107、2976(1985)」。その立体構造は、最近下記式で表わされることが判明した。

#### [0003]

#### 【化3】

【0004】(野依ら, J. Am. Chem. So c., 108, 5021 (1986) :山田ら、J. A m. Chem. Soc. , 108, 5019 (198 6) ) アナグランジン類は生理作用として制癌作用を 有することが知られている(福島ら、第43回日本癌学 会要旨集。905頁(1984):アドバンスズ イン プロスタグランジン トロンボキサン アンド ロイコ トリエン リサーチ、15巻、415頁(1985)。 レーバン ニプレス(ニューヨーク)発行。 フナグラン ジン類の合成に関しては、代表的なものとして、スキー ム1>に示すルートが知られている(野佐ら、J. A. m. Chem. Soc. , 108, 5021 (198 6) 」 それによれば、アナグランジン(5) は光学活 性な (4尺) 〒3-クロロー4-もert ブチルジメ チルシリルオキシー 2ーシクロペンテンー 1・オン (1) に、 $\omega$ 側鎖、 $\alpha$ 側鎖を順次結合することにより得 られている。また、プナグランジン(5)の1世位の草 斉は化合物(1)の4位の不斉より誘導されている。故 (こプナグランジン(5)の合成において光学活性なる。 クロローコーモ e r モーブチルジメチルシリルオキシ **2ーシクロペンテンー1ーオンは、フナグランシン 知力** 極めて重要な合成中間体と言える

[0005]

[[[:4]]

スキーム1

(5) 【0006】本発明者らばかかる点に着目し、光学活性な3-クロロー4ーシリルオキシー2ーシクロペンテンー1ーオン類や、4ーシリルオキシー2ーシクロペンテンー1ーオンの合成に関し鋭意研究を重ねた結果。本発明に到達したものである。

【0007】従来、光学活性な3-200-4-59ル

オキシー2ーシクロペンテンー1ーオンの合成法としては、テトラペドロン レタース、1.7巻、 $1.539 \times 1.542$ 頁(1.979)に記載の方法が知られている。 ボスキーム 2ン

[0008]

【化5】

$$\begin{array}{cccc}
CI & & & & & & & & & & & \\
CI & & & & & & & & & \\
CI & & & & & & & \\
CI & & & & \\
CI & & & & & \\
CI & & & \\
CI & & & \\
CI & & & & \\
CI & & & & \\
CI & & \\
CI & & & \\
CI & & \\
CI & & & \\
CI & & \\
C$$

【0009】すなわち、トリクロロフェノール(6)よ

り得られるう。う。う トリクロロー1、4 ジヒドロ

キシシクロペントー1ーカルボン酸(7)を(一)ープルシンとの塩とし、この塩の分別再結晶によって(1 S. 4S)ートリクロロー1、4ージヒドロキシシクロペントー1ーカルボン酸を得る。これより3工程にて(4R)ー3ークロロー4ーシリルオキシー2ーシクロペンテンー1ーオン類としている。しかしながら、この方法は化合物(6)から化合物(7)への収率が低く、ブルシンという高価な試薬を使っての分別再結晶という繁雑な操作を必要とする。又、化合物(10)及び(1 1)は極めて不安定である。以上のことより、プナグランジン類の重要合成中間体である光学活性な3ークロロー4ーシリルオキシー2ーシクロペンテンー1ーオンを大量に得ることは従来非常に困難であった

#### [0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、アナグランジン類の有用な合成中間体である光学活性な3ークロロー4ーシリルオキシー2ーシクロペンテンー1ーオンを安価に工業的に製造し得る方法について鋭意検討を重ねた結果、本発明に到達した

#### [0011]

【課題を解決するための手段】本発明においては、式 | 1 | で表わされるシスー3-クロロー4-シリルオキ シー2-シクロペンテンー1-オール類

[0012]

【化6】

【0013】(式中、日本は水酸基の保護基であるシリル基を表わし、\*は不斉中心を表わし、これに由来する立体異性体が存在するが、本発明においては(18、48)であるか。(1日、48)、または両者の任意の割合の混合物である。)を酸化することにより、式+111十、十十、

【0014】 【化7】

【0015】(式中、日は水酸基の保護基であるシリル基を表わし、半は不斉中心を表わし、これに由来する立体異性体が存在するが、本発明においては4日であるか、48、または両者の任意の割合の混合物である。) で表わされる3ークロロー4ーシリルオキシー2ーシクロペンテン・1・オン類を効率よく製造することができ

る。化合物 | 「上及び | 上上上上において、日禄本酸基の保護基であるシリル基を表わすが、その具体例としては、トリスチルシリル、トリエチルシリル、イソプロピルジスチルシリル、 tertーブチルジメチルシリル、 (フェニルジメチルメチル) ジスチルシリル、 (トリフェニルメチル) ジメチルシリル、 tertーブチルジフェニルシリル、メチルジイソプロピルシリル、メチルジセertーブチルシリル、トリイソプロピルシリル、トリーpーキシリルシリル、トリイソプロピルシリル、トリフェニルシリル等がある、これらのうち、 tertーブチルジスチルシリルが特に好ましい。

【0016】化合物+I+より+III+への酸化反応 は、ビリジニウムクロロクロメート(PCC)。 あるい ほピリジニウムジクロメート(PDC)を用いて、塩化 メチレンあるいは、ジメチルホルムアミド中、必要なら ばモレキュラーシーブスを加えて行うことができる。P CCあるいはPDCの使用量は、式+1)で表わされる シスー3-クロロー4-シリルオキシー2-シクロベン テンー1ーオール類に対して等モル~7倍モル、好まし くは2~4倍モルである、PCCを用いるか、PDCを 用いるかは、シリル保護基の安定性により、適宜、選択 する。溶媒の使用量は、DMFを用いる場合には、PD じの3~10倍容が好ましい。塩化メチレンを用いる場 合には、PCCの10~15倍容が好ましい。また、溶 媒として、塩化メチレンを用いる場合には、モレキュラ ーシープス4Aを加えるのが好まして、その使用量はP CCの等量~2倍量が好ましい。反応温度は、PCCを 用いる場合も、PDCを用いる場合も、O〜1 O Cが好 ましい。反応時間は、上記式十十十のシリルエーテルで の種類によって異なるが、通常1~20時間の範囲で行 われ、好ましくは、1~5時間である。

【0017】反応終了後、抽出用有機溶媒、たとえば、 ジエチルエーテルで反応液を希釈し、水洗、乾燥、漂縮 乾固する、乾固して得られたものは、カラムクロマトグ ラフイ等で情製。分離される。かくして、上記式!11 1 1 で表わされるプナグランジン 短の合成において 有用 な化合物となる3ークロロー4ーシリルオキシ 2・シ クロペンテン=1ーオン類が効率よく得られる。 本発明 において、光学活性な(1S、4m)ーシスー 3ークロ ローコーシリルオキシー 2ーシクロペンテン・1・オー ルからは、光学活性な(4日) - 3 - クロロー4ーシリ ルオキシー2ーシクロペンテンー1ーオン類が得られ る 文、(1R, 4S) -シス~3 - 2ロロ 4 シリ ルオキシー2 シクロベンテン・1 オールからは、光 学活性な(48)-3-クロロー 4-シリルオキシー2 シクロペンテン・1ーオン類が得られる。天然型プナ グランジン類は(4尺)-3-クロロ-4 シリルオキ シー2-シクロペンテン=1-オン類から、スキーム1 上に示した方法により合成できるが、類縁体合成上。

(48) - 3 クロロ 4・シリルオキシ 2 シクロ

ペンテンー1ーオン類も重要な化合物である

【0018】なお、本発明において、式: [+の化合物は、式+++で表わされる3ーアセトキシー3ーシリルオキシー1ークロロシクロペンテン類

[0019]

【化8】

【0020】(武中、日は前記の定義の通りである)を、加水分解酵素を用いて不斉加水分解も得ることができる。すなわち、シス体のどちらか一方の光学活性体として、あるいは、シス体の両者の任意の割合の混合物として、シスー3ークロローユーシリルオキシー2ーシクロペンテンー1ーオール類を得ることができる。トランスー3ーアセトキシー5ーシリルオキシー1ークロローシクロペンテン類は加水分解されずに残る。加水分解酵素としては、例えば、肝臓エステラーゼ、すい臓エステラーゼ、アセチルコリンエステラーゼ等の動物エステラーゼ、アセチルコリンエステラーゼが挙げられ、さらには以下に示す各属に属する微生物や地衣類、藻類などの微生物より得られる加水分解酵素が挙げられる

[0021] Rhodotorula, Trichod erma, Candida, Hansenula, Ps eudomonas, Bacillus, Nocard ia, Achromobacter, Chromoba cterium, Flavobacterium, Rh izopus, Mucor, Aspergillus, Alkaligenes, Torulopsis, Co rynebacterium, Endomydes, S accharomyces. Arthrobacte r. Helminthosporium, Brevib acterium, Escherichia, Citr obacter, Absidia, Micrococc us, Pediococcus, Klebsiell a. Geotrichum, Lactobacillu s, Cryptococcus, Pichia, Aur eobasidium, Actinomucor, En terobacter, Microbacteriu m. Penicillium, Schizophyll um.

【0022】用いられる加水分解酵素の使用形態としては、精製酵素、粗酵素、酵素含有物、微生物培養液、培養物、菌体、培養口液、またほそれらを処理した物などで、必要に応じ種々の形態で用いることができる。また、園間に固定化して、固定化酵素として用いることができる。不斉加水分解反応は、式「エエ」で表わされる

3 - アセトキシー5 - シリルオキシー1 - クロワーシクロペンテン単と、上記の加水分解酵素、好ましくは豚肝臓エステラーゼ、豚すい臓リハーゼ、Pseudomouas由来の精製又は粗酵素、Aspeugillus由来の精製又は粗酵素を、通常緩衝液中、又は有機溶媒と緩衝液の混合液中、必要ならば界面活性剤を加えて激しく機性することにより行うことができる

【0023】また、光学活性な(18、4R) - シスー 3 - クロロー 4 - シリルオキシー 2 - シクロペンテンー 1 - オール 類を得る場合は、形すい繊エステラーゼを用いるのが特に好ましく、(1R、4S) - シスー 3 - クロロー 4 - シリルオキシー 2 - シクロペンテンー 1 - オール 類を得る場合は、豚肝繊エステラーゼを用いるのが特に好ましい

【0024】 有機溶媒と緩衝液の混合液を用いる場合に 使用される有機溶媒は、通常水溶性の溶媒、例えばメタ ノール、エタノール等のアルコール類、アセトン、メチ ルエチルケトン等のケトン類、アセトニトリル、プロピ オニトリル等のニトリル類などが使用できる。緩衝液は リン酸ナトリウム、リン酸カリウム、クエン酸ナトリウム等の通常用いられる緩衝液が使用できる。反応温度は ー10で~±30で、反応時間は2~50時間が好まし いが、これに限定されるものではない

【0025】反応終了後、加水分解反応液を必要に応じてる過し、メチルイソブチルケトン、酢酸エチル、ジエチルエーテル、ジクロロメタン等の有機溶媒により抽出し、有機層を濃縮カラムクロマト精製を行うことにより、目的とするシスー3ークロロー4ーシリルオキシー2ーシクロペンテンー1ーオール類の光学純度は、対応するペーメトキシーペートリフルオロメチルフェニル酢酸(MTPA)エステルの、400MHzNMRスペクトルから決定した。また、トランスー3ークロロー4ーシリルオキシー2ーシクロペンテンー1ーオール類が不斉加水分解物中に混入していないことは、やはりMTPAエステルとして、高速液体クロマトグラフィーにより確認した

【0026】なお、式「11」で表わされる3ーアセトキシー5ーシリルオキシー1ークロロシクロペンテン類は、「スキーム3」で表わされる方法で合成できる。すなわち、既知の方法(特開昭57ー62236号公報)(により得られる4・ヒドロキシー2ーシクロペンテン 1 オン(12)を、アセチル化後、塩素の付加と目に「10時離を行い、1ーアセトキシー2ークロロー2ーシクロペンテン 1・オン(14)とする。次いで、3塩化ヒリウム存在下、メタノール中水素化ホウ素ナトリウムで還元し、2ークロロー1ーアセトキシー2ーシクローンテン 1 オールを得る。このものを適当な塩基の育在下、トリアルキルクロロシランによってアルコール

部分をシリルエーテルにすることにより得ることができる。化合物(13)、(14)、(15)および式 + L + で表わされる3ーアセトキシー5ーシリルオキシー1ークロロシクロベンテン類はいづれる安定な化合物であり、収率よく得ることができるものである。

#### [0027]

#### 【 (E.9.)

【0028】式 | 1 | 1 | で表わされる3ーアセトキシー5ーシリルオキシー1ークロロシクロペンテン類にはその3位と5位に2つの不斉炭素が存在し、(3S, 5R)と(3R, 5S)のシス体、および(3S, 5S)と(3R, 5R)のトランス体がある。<スキーム3>の方法によって得られる式 | 1 | 1 | で表わされる3ーアセトキシー5ーシリルオキシー1ークロロシクロペンテン類は、それら4つの立体異性体の混合物である

#### 【0029】

【発明の実施の形態】以下、実施例により本発明を詳細 に説明する。

#### 参考例1

4ーアセトキシー2ークロロー2ーシクロペンテン=1 ーオン

4ーヒドロキシー2ーシクロペンテンー1ーオン30.2g(0.308モル)をTHF1500mlに溶解し、無水額酸47.2g(0.462モル)と、郵酸ソーグ50.5g(0.616モル)を加え、35でで15時間攪拌した。反応液に治水300mlを加え、前酸セエチル200mlで3回抽出した、抽出液を10%ー食塩水100mlで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 お過後、減圧濃縮して4ーアセトキシー2ーシクロペンテン・レーオンを37.9g得た。これをエーテル540mlに溶解し、窒温で塩素を吹き込んだ。反応が完結するまで90分間を要した、チャ素を吹き込んで、過剰の塩素を除いた後、トリエチルアミン100mlを3~15ででゆっくりと滴下した。反応流に10%ー塩化アンモニウム水溶液500mlを加え、ケ液した、水層はエーテル300mlで2回抽出した。抽出液

を10%--武塩水300m1、2N-塩酸500m1、 10%--食塩水300m1で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 る過後、減圧濃縮して目的物の粗結晶 47、0gを得た。エーテルーへキサンより再結晶して 27、0gの無色の結晶を得た。

【0030】収率 50%、融点 55℃ NMR (CDC1.)  $\delta$  H= (60MHz): 2.08 (3H, s), 2.36 (1H, dd, J=2.0 and 18.0Hz), 2.93 (1H, dd, J=6.4 and 18.0Hz), 5.75 (1H, m), 7.50 (1H, d, J=3.0Hz). IR (film)  $\nu$  (neat):1740 (s), 1610 (m), 1400 (m), 1378 (m), 1346 (m), 1290 (m), 1240 (s), 1170 (m), 1036 (m), 976 (m), 957 (m) cm=

#### 【0031】参考例2

3ーアセトキシーラーtertーブチルジメチルシリル オキシー1ークロロシクロペンテン 4ーアセトキシー2ークロロー2ーシクロペンテンー1ーオン27.0g(0.155モル)を、メタノール7 50mlに溶解した。塩化第一セリウム63.7% (0.171モル)を加え、水素化ホウ素ナトリウム 6. 4g(0. 169モル)を敷回に分けて、22~2 うてで加えた。20~23℃で20分間攪拌した後、飽 和塩化アンモニウム水溶液150mlを加え、減圧濃縮 した、濃縮残分にO. 5N-塩酸400mlを加え、エ ーテル300m1で3回抽出した。抽出液を飽和食塩水 で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、減圧 濃縮して、4ーアセトキシー2ークロロー2ーシクロペ ンテンー1ーオールを22、4g得た。これをDMF2 20m1に溶解し、キャドモーブチルジメチルクロロシ ラン24. 0g(0. 159モル)、イミダゾール1 3. 0g(0.191モル)を加え、室温で5時間攪拌 した。水1100mlを加え、エーテル200mlで4回抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネ シウムで乾燥した。ろ過後、減圧潤縮して、淡黄色オイ ルを47g得た。シリカゲルカラムクロマトで情製して 目的とする化合物32.3gを無色のオイルで得た (収率7.1%)

[0032] m = 1.4604. NMR (CDC 1.)  $\partial H = (60MHz) : 0.11 (6H.s)$ . 0.91 (9H.s). 2.01 and 2.03 (3H.s). 4.50 and 4.82 (1H.m). 5.17~5.77 (1H.m). 5.87 (1H.m)

 $\begin{array}{l} 18 \; (\text{film}) \; \nu \; (\text{neat}) \; ; 1750 \; (\text{s}) \; ; 1 \\ 631 \; (\text{m}) \; ; 1480 \; (\text{m}) \; ; 1470 \; (\text{m}) \; ; 14 \\ 50 \; (\text{m}) \; ; 1370 \; (\text{m}) \; ; 1242 \; (\text{s}) \; ; 113 \\ 5 \; (\text{m}) \; ; 1082 \; (\text{m}) \; ; 1030 \; (\text{m}) \; ; 950 \end{array}$ 

(m), 861 (m), \$39 (m), 779 (m) e

#### 【0033】参考例3

ユー tertープチルジメチルシリルオキシー3ークロロー2ーシクロペンテンー1ーオール

3ーアセトキシー5ー tertーブチルジメチルシリルオキシー1ークロロシクロペンテン30.0g(0.103モル)を、メタノール600m l に溶解した。pH = 7のリン酸緩衝液1800m l、豚すい臓リパーゼ15.0gを加え、150で12時間機排した。加水分解液をエーテル1000m lで3回抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過した後、減圧濃縮して、無色のオイル29.0gを得た。シリカゲルカラムクロマトで情製分離し、トランスの原料アセテートとシス(1日、4S)の原料アセテートとの混合物21.2g回収した目的とするシス(15、4日)の化合物を、無色のオイルで6.4g得た

【0034】収率25.0%。

 $+\alpha+7=-31.7^{\circ}$  (C=0.75, MeO H)

光学純度=95%ee以上、m与=1、4711、NMR(CDC1) $\delta$ H=(100MHz):0、1 3 (3H、s)、0、15 (3H、s)、0、93 (9 H、s)、1、61 (1H、t、J=4、3Hz)、1、74 (1H、t、J=4、3Hz)、2、80 (1 H、dt、J=7、0 and 14、2Hz)、4、48 (1H、dd、J=4、3 and 7、0Hz)、5、94 (1H、d、J=2、6Hz) tR (fitm)  $\nu$  (neat):3370 (s)、1630 (m)、1478 (m)、1467 (m)、1365 (m)、1259 (s)、1172 (m)、1132 (s)、1086 (s)、1030 (s)、1004 (m)、941 (m)、861 (s)、840 (s)、

800 (m) , 780 (m) cm<sup>2</sup> 【0035】実施例1

**ユードゥ ビリーブチル ジメチルシリルオキシー3ーク**ロ ロー2ーシクロペンテンー1ーオン

参考例3で得た(1S, 4R) -92, -3, -20, -2,

【0036】 | α | 『言+16, 2° (C=1, 1, n=ヘキサン)

n: (#1.4734.±*0*1: ti.,=−694 × 0

NMR (CDC1.)  $\sigma$ H= (60MHz): 0.16 (3H, s), 0.18 (3H, s), 0.93 (9 H, s), 2.37 (1H, dd, J=2.2 and 17.6Hz), 2.83 (1H, dd, J=5.8 and 17.6Hz), 4.78 (1H, defor med, dd, J=2.2 and 5.8Hz), 6.19 (1H, d, J=1.4Hz).

IR (film) ν (neat): 1730 (s), 1 597 (m), 1474 (ω), 1360 (ω), 12 60 (s), 1230 (ω), 1180 (ω), 116 (0 (ω), 1110 (s), 1060 (ω), 993 (ω), 940 (m), 868 (m), 839 (s), 780 (m) cm<sup>3</sup>

### THIS PAGE BLANK (USPTO)